SKIN EXTERNAL PREPARATION

Publication number: JP8073338 (A)

Inventor(s): SUZUKI KAZUNARI, MASAKI HITOSHI, TAKEI MASUMI

Applicant(s):

NOEVIR KK

Classification:

A61K8/55; A61K8/00; A61K8/58; A61K8/67; A61Q19/00; A61Q19/08; C07F9/09; A61K8/00; A61K8/30; A61Q19/00; A61Q19/08; C07F9/00; (IPC1-7); A61K7/48;

A61K7/00; C07F9/09

- European:

Application number: JP19940234258 19940902 Priority number(s): JP19940234258 19940902

Abstract of JP 8073338 (A)

PURPOSE: To obtain a water-soluble skin external preparation base intended to stabilize its physiologically active effect on the skin, formulated with a water- soluble derivative from retinol having effective physiological activity on the skin such as mitigating or preventive activity on epidermal keratosis or wrinkles.; CONSTITUTION: This skin external preparation contains, as active ingredient, at least one kind of compound selected from phosphoric diester complexes of retinol and a water-soluble vitamin of formula I (X is a water-soluble vitamin residue such as of thiamine, riboflavin, 1-&beta -D-ribofuranosylnicotinamide, 1-&beta -D-ribofuranosylnicotinic acid, pyridoxal, pyridoxine, pyridoxamine, pantothenic acid or ascorbic acid), pyrophosphoric diester complexes of retinol and a water- soluble vitamin of formula II and sulfuric diester complexes of retinol and a water-soluble vitamin of formula III. With this skin external preparation where the retinol effective for preventing the skin from aging has been imparted with water solubility, stabilization of its physiologically active effect on the skin can be realized.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公問番号

特開平8-73338

(43)公開日 平成8年(1996)3月19日

(51) Int.Cl.* A 6 1 K	7/48	裁別記号	庁内整理番号		F!	技術表示箇所
	7/00	Е				
		н				
C 0 7 F	9/09	Z	9155-4H			•
					容益請求	未請求 請求項の数3 FD (全 5 頁)
(21)出願番号		特顧平6-234258		,	(71)出顧人	000135324
						株式会社ノエピア
(22)出願日		平成6年(1994)9月	₹2日	:		兵庫県神戸市中央区港島中町6丁目13番地
						Ø1
					(72) 発明者	鈴木 一成
						兵庫県西宮市苦楽國六番町 5 - 53
					(72)発明者	正木 仁
						进賀県八日市市妙法寺町774-13
					(72) 発明者	竹井 増美
						滋賀県近江八幡市西庄町646-11
					(74)代理人	竹井 增美

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】

【目的】 しわの改善等、皮膚の老化防止に有効なレチノールの水性基剤への配合を可能とし、相乗的な皮膚症状の改善効果を発揮する皮膚外用剤を得る。

【構成】 レチノールと、チアミン、リボフラビン、1- β-D-リボフラノンルニコチンアミド、1- β-D-リホフラノンルニコチンアミド、1- β-D-リホフラノシルニコチン酸、ビリドキサール、ビリドキシン、ビリドキサミン、バントテン酸及びアスコルビン酸といった水溶性ビタミンを、リン酸、ビロリン酸或いは硫酸を介してジエステル結合させて複合体とし、皮膚外用剤に配合する。水溶性を付与することができるので、水性基剤に配合でき、またレチノールの安定化を図ること皮瘤内のエステラーゼにより分解され、レチノールと水溶性ビタミンとの相乗的な皮膚底状改善効果が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式1で示される、レチノールと水溶性ピクミンとのリン酸ジエステル複合体、一般式2で示される、レチノールと水溶性ピタミンとのピロリン酸ジエステル複合体、及び一般式3で示されるレチノールと*

* 水溶性ビタミンとの硫酸ジェステル複合体より成る群か ら選ばれる | 種又は2種以上を配合して成る、皮膚外用 剤。

[ft1]

(Xはチアミン, リポフラビン, 1・β・D・リポフラノシルニコチン アミド、1・β・D・リポフラノシルニコチン酸, ピリドキサール, ピリドキシン, ピリドキサミン, パントテン酸及びアスコルビン 酸等の水溶性ビタミン発基)

[ft2]

(Xはチアミン、リポフラビン、1・β-D-リポフラノシルニコチン アミド、1・β-D-リポフラノシルニコチン酸、ピリドキサール、 ピリドキシン、ピリドキサミン、パントテン酸及びアスコルビン 酸等の水溶性ビタミン残器)

[[1:3]

(Xはチアミン、リポフラビン、1-β-0-リポフラノシルニコチン アミド、1-β-0-リポフラノシルニコチン酸、ピリドキサール、 ピリドキシン、ピリドキサミン、パントテン酸及びアスコルビン 酸等の水溶性ビタミン残基)

【請求項2】 水溶性ビタミンが、チアミン、リボフラビン、1-8-0-リボフラノシルニコチンアミド、1-8-0-リボフラノシルニコチン酸、ビリドキサール、ビリドキシン、ビリドキサミン、パントテン酸及びアスコルビン酸より選ばれることを特徴とする。請求項1に記載の皮磨外用割。

【請求項3】 皮膚外用剤が化粧料であることを特徴と する、請求項1又は請求項2に記載の皮膚外用剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、製皮角化底やしわの軽減、防止作用等皮膚に対して有効な生理作用を有するレチノールの水溶性誘導体を配合して成る。 安定性及び安全性に優れ、また相乗的な生理活性を有する皮膚外用剤に関する。 さらに難しくは、レチノールをリン酸エステル結合 ビロリン酸エステル結合文は破酸エステル結合を介して水溶性ビクミンと結合させて複合体とし、外用剤基剤中に配合して成る皮膚外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、活性型ピタミンAであるレチノールの生理作用が明らかにされ、リン酸エステルの形でムコ多糖の生成を促進し、上皮細胞や軟骨、生体酸機能維持に関与すること。また皮膚に対しては、細胞分化抑制により角化を抑制することが報告され、特に連用により、表皮においてはその肥厚、各層構造の接着緻密化、各層の層数減少、真皮においては線維芽細胞の活性化、細胞数増加、真皮乳頭層におけるコラーゲンの増加、アンカリングフィラメントの増加等が見られることが示されている(日本香粧品科学会誌 16 (3) 172-174 (1992) 等)。

【0003】しかし、レチノールの皮膚外用剤への応用は、これが空気に触れると容易に酸化されることから、バルミチン酸等の脂肪酸とのエステルの形で配合されるのが普通である。このレチノールの脂肪酸エステルは脂溶性であるため、油剤に溶解してから外用剤に配合しなければならず、水溶性甚剤への配合は困難であった。従

って、油性型或いは乳剤型の剤型での提供に限定され、 外用剤中での安定性やレチノール自体の生理活性の発現 が十分でないといった問題が生じていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、皮膚に対し て種々の生理活性を有し、特にしわの消失、改善など老 化防止に有効であるレチノールについて、水溶性を付与 して水溶性の皮膚外用剤基剤への配合をも可能とし、ま た、皮膚外用剤中における皮膚への生理活性作用の安定 化を図ることを目的とする。

[0005]

(課題を解決するための手段)上記の課題を解決するた め、われわれはレチノールの水溶性誘導体の調製を試み た。その結果、生体内物質であり、且つそれら自身活性 酸素種消去作用や皮膚症状の改善、治癒作用といった生 理活性を有する水溶性ピタミンと、リン酸エステル結 台、ピロリン酸エステル結合、或いは硫酸エステル結合 を介してレチノールを結合させることができ、それによ り適度な水溶性を付与することができるとともに、外用 剤基剤中に安定に配合できることを見い出した。 【0006】レチノールと結合させる水溶性ピタミンと しては、チアミン、リボフラビン、1-β-D-リボフラノ シルニコチンアミド、1-β-D-リポフラノシルニコチン 酸、ビリドキサール、ビリドキシン、ビリドキサミン、 パントテン酸及びアスコルビン酸を挙げることができ る。これらとレチノールとの結合は、一般式] ~一般式 3に示されるように、リン酸ジェステル、ピロリン酸ジ エステル又は硫酸ジェステルを介して行わせることがで きる。これらの結合は、化学的手段によって形成するこ ともできるが、酵素反応を利用して形成するのが好まし 30 【0011】 L,

・*【0007】従って、本発明においては、レチノールと 水溶性ビタミンのリン酸ジェステル複合体(一般式 1)、ピロリン酸ジェステル複合体(一般式2)、及び 硫酸ジエステル複合体(一般式3)より成る群から進ん だ1種又は2種以上を、外用剤基剤に配合して、皮膚外 用剤基剤とする。2種以上の組み合わせは、前記水溶性 ビタミンのリン酸ジェステル、ピロリン酸ジェステル及 び硫酸ジエステルより成る群から任意に選択し、行うこ とができる。外用剤基剤へのこれらエステル複合体の配 合量は、0.001~20重量%程度が適切である。 【0008】本発明に係る皮膚外用剤は、液剤、乳剤、 クリーム、軟膏など種々の形態で提供することができ る。また、化粧水や乳液、皮膚用クリーム等、化粧料と しても提供することができる。特に、従来レチノールの 配合が困難であった液剤や化粧水等、水性の皮膚外用剤 として提供することが可能である。

[0009]

【作用】本発明に係る皮膚外用剤を皮膚に塗布すると、 表皮或いは皮内のホスホジェステラーゼやスルホジェス 20 テラーゼにより、外用剤に配合されたレチノールと水溶 性ビタミンとのリン酸ジェステル結合又は硫酸ジェステ ル結合が切断され、レチノールが遊離して、表皮角化改 ぎ、しわの消失、改善等皮膚に対する有効な生理活性を 発現する。またその際に、同時に遊離する水溶性ビタミ ン類の皮膚症状の改善、治癒作用との相乗効果が得られ

[0010]

【実施例】さらに本発明について、実施例により詳細に 説明する。

```
[実施例1] 液状皮膚外用剤
            (1)グリセリン
                                           5.0 (重量%)
            (2)プロピレングリコール
                                           4.0
            (3)エタノール
            (4)レチノールのチアミンリン酸ジェステル
                                           2.0
            (5)パラオキシ安息香酢メチル
                                           0.1
            (6)情製水
                                          78.9
(5)を(3)に溶解して(6)に加え、(1)、(2)、(4)を順次添
                               % (0012)
加し、混台、均一化する。
                             ※40
            [実施例2] 液状皮膚外用剤
            (1)クリセリン
                                           5.0 (重量%)
            (2)エタノール
                                          10.0
            (3)レチノールのリボフラピンピロリン酸ジェステル
            (4)ホウ酸ナトリウム
                                           0.5
            (5)パラオキシ安息香酸メチル
                                           0.1
            (6)香料
                                           0.1
            (7)精製水
                                         81.3
```

(7)に(4)を溶解し、これに(5)。(6)を(2)に溶解して加 [0013] え、ついで(1)及び(3)を添加、混合して均一化する。

```
【実施例3】 化粧水
            (1)1,3 フチレングリコール
                                          3. () (重量%)
            (2)ソルビトール
                                          2. 0
            (3)ピロリドンカルボン酸ナトリウム
                                          3.0
            (4)レチノールの1-ß-D-リボフラノシル
                                          0.5
              ニコチンアミドリン酸ジェステル
            (5)レチノールの1-8-0-リポフラノシル
                                          0.5
              ニコチン酸リン酸ジェステル
            (6)エタノール
                                          2.0
            (7)カルボキシビニルボリマー1. 0重量%水溶液
                                          2.0
            (8)パラオキシ安息香酸メチル
                                          0.1
            (9)香料
                                         0.2
            (10)精製水
                                         86.7
(8)及び(9)を(6)に溶解して(10)に加え、(1)~(5)を順
次添加して混合した後、(7)を加え、混合、均一化す *
                                 [0014]
            [実施例4] O/W型乳剤性軟膏
            (1)白色ワセリン
                                        25.0
            (2)ステアリルアルコール
                                        25.0
            (3)ラウリル硫酸ナトリウム
                                         1.0
            (4)レチノールのピリドキサールリン酸ジェステル
            (5)レチノールのビリドキサミンリン酸ジェステル
                                         1.0
            (6)レチノールのパントテン酸硫酸ジェステル
                                         1.0
            (7)パラオキシ安息香酸メチル
                                         0.1
            (8)精製水
                                        45.9
(1)~(3)の油相成分を混合、溶解して均一とし、75℃ ※を添加して乳化し、冷却後40℃にて(4)~(6)を添加。
に加熱する。一方。(7)及び(8)の水相成分を混合。溶解
                                混合する。
して75℃に加熱する。ついで前記水相成分に袖相成分※
                                [0015]
            [実施例5] 乳液
            (1)スクワラン
                                         5.0 (重量%)
            (2)白色ワセリン
                                         2. 0
            (3)ミツロウ
                                         0.5
            (4)ソルビタンセスキオレエート
                                         0.8
            (5)ポリオキシエチレン(20)オレイルエーテル
            (6)プロピレングリコール
            (7)エタノール
                                         5.0
            (8)レチノールのチアミン硫酸ジェステル
            (9)レチノールのピリドキシンリン酸ジエステル
            (10)レチノールのアスコルピン酸リン酸ジエステル
                                         0.5
           (11)カルボキシピニルボリマー1. 0重量%水溶液 20.0
            (12)パラオキシ安息香酸メチル
           (13)水酸化カリウム
                                         0.1
           (14)番料
                                         0.2
           (15)精製水
                                        58.6
(1)~(5)の袖相成分を混合、溶解して均一とし、7.5℃
                                【0016】本発明の実施例について、皮膚の老化防止
に加熱する。一方。(6)。(12)及び(15)の水相成分を混
                                効果を皮膚のしわ発生防止効果を評価することにより検
```

(1)~(5)の抽相成分を混合、溶解して均一とし、75°C に加熱する。一方、(6)、(12)及び(15)の水相成分を混合、溶解して75°Cに加熱し、これに前配の油相成分を添加して予備乳化し、これに(11)を添加した後ホモミキサーにて均一に乳化する。その後冷却し、(13)を加えてり干に乳化する。その後冷却し、(13)を加えてり日を調整した後、40°Cにて(7)~(10)及び(14)を添加、混合する。

効果を皮膚のしわ発生防止効果を評価することにより検 耐した。ヘアレスマウスも匹を上群とし、各群について 本発明の実施例及び比較例をそれぞれ1日1回背部に強 布し、11/平方でm/週のUVAを50週間照明し、 しわの発生状況を経時的に内眼観察により評価した。比 50 較例は、各実施例においてレチノールの水溶性ヒクミン

複合体の総量を、レチノールのパルミチン酸エステルに 代替して調製した。しわの発生状況は、「発生せず:0 点」、「微小なしわがわずかに発生; 1点」、「軽微な しわが明確に発生:2点」、「中程度のしわが発生:3*

7

*点」、「深いしわが発生:4点、として点数化し、各群 の平均点を算出して表しに示した。その際、精製水を塗 布した群を対照とした。

经进时期		夹	嶷	99			比	12	夘		对
(通)	1	2	3	4	5	1	2	3	4	5	R
0	0.12	0.18	0.17	0.15	0.13	0.14	0.20	0.17	0.22	0.15	0.18
10		0.21									
20	0.19	0.26	0.27	0.26	0.22	0.32	0.38	0.39	0.38	0.31	0.42
30		0.31									
		0.74									
		0.89									

【0017】表1より、本発明の実施例塗布群において はいずれもしわの発生が顕著に抑制されており、UVA を50週間照射した後においても、各群とも微小なしわ の発生を認めただけであった。これに対して、各比較例 塗布群においては、対照群に比べ若干のしわ発生抑制効 が見られ、形成されたしわはほぼ中程度の深さにまで達 していた.

【0018】続いて、本発明の実施例及び比較例につい て使用試験を行った。皮膚のしわ及び弾性の低下を主な 症状として有するパネラー20名を1群とし、各群にそ れぞれ実施例及び比較例をフラインドにて顔面及び手に 使用させ、しわ及び皮膚弾性の変化を観察し、評価し た。使用期間は4月~翌年3月の1年間とした。しわに ついては「減少」、「やや減少」、「変化なし」、「増 加」の4段階、皮膚弾性については「上昇」、「やや上」30 昇」、「変化なし」、「低下」の4段階にて評価し、各 評価を得たパネラー数にて表2に示した。 【表2】

項	1			Ĭ	类庭例				比較例				4	
B	Ħ		伍		1	2	3	4	5	1	2	3	4	5
ļ	減		少		14	18	8	15	10	0	0	0	0	0
l	*	Ħ	減	少	6	4	12	5	10	2	1	1	5	6
b	交	化	ŧ	ι	Ó	0	0	0	0	16	17	16	15	14
	17		加		0	0	0	0	0	2	2	3	0	0
皮	Ŀ		j	1	17	19	13	18	11	0	0	0	1	1
瘄	*	#	£	昇	3	1	7	2	9	3	2	3	14	15
#	変	ſŁ	な	u	0	0	0	0	0	16	17	15	5	4
tt	飪		7	:]	0	0	0	0	اه	,	ı	2	ol	0

【0019】表2より明らかなように、本発明の実施例 使用群においては、全パネラーにおいてしわの減少及び 皮膚弾性の上昇が認められている。レチノールの水溶性 ビタミン複合体の配合量の多い皮膚外用剤である実施例 1、2及び実施例4使用群では、70%以上のパネラー 果は認められるが、いずれにおいても明確なしわの形成。20 において明確なしわの減少が認められ、8.5%以上のパ ネラーに皮膚弾性の明確な上昇が認められていた。これ に対し、比較例使用群ではしわ及び皮膚弾性の改善効果 は芳しくなく、特に水性基剤にレチノールのパルミチン 酸エステルを配合した比較例1~3においては、これが 溶解せずに懸濁状態となって有効に作用しないため評価 が悪く、症状の悪化したパネラーも2~3名見られた。 【0020】なお、上記表1及び表2において認められ た本発明の実施例と比較例の効果の差は、本発明で配合 するレチノールと水溶性ピタミンとのエステル結合複合 体が皮膚表面又は内部のエステラーゼにより分解され、 レチノール及び水溶性ピタミンぞれぞれの皮膚に対する 生理活性の相乗効果にも起因していると考えられる。 【0021】また、本発明の実施例のいすれについて も、上記の使用期間を通じて、皮膚刺激や感作等を訴え たパネラーはいなかった。さらに、使用期間中に外用剤 の状態の悪化等は認められなかった。

【0022】以上詳述したように、本発明により皮膚の しわ改善等、老化症状の防止、改善に有効なレチノール を水性の皮膚外用剤においても安定に配合することがで 40 き、さらに水溶性ヒタミンとの相乗効果をも発揮させる ことが可能となり、少量の配合で有効な皮膚の老化防止 効果を発現する皮膚外用剤を得ることができる。